



Szpital Grochowski
im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o.

ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa
tel. 22 51 52 716. fax. 22 51 52 789,
mail: szpital@grochowski.waw.pl



ZP/8/2020-01

Warszawa, dnia 14.02.2020 r.

Na Stronę internetową Zamawiającego:
www.grochowski.waw.pl

Pytania od Wykonawców oraz udzielone przez Zamawiającego odpowiedzi oraz wyjaśnienia i zmiany zapisów SIWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), dalej zwanej „Ustawą”, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **zakup i dostawę odczynników laboratoryjnych, materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych, znak sprawy ZP/8/2020** odpowiada na pytania, które wpłynęły na zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Poniżej znajdują się pytania wraz z udzielonymi przez Zamawiającego wyjaśnieniami i odpowiedziami oraz zmiany zapisów SIWZ:

Pytanie nr 1 – dotyczy punktu nr 9 w tabeli Dzierżawa głównego analizatora hematologicznego oraz zakup odczynników, specyfikacja wymaganych parametrów granicznych Załącznika nr 2a do SIWZ

„Czy ze względu na fakt, że w punkcie 10 SIWZ Zamawiający wymaga aby oferowany analizator główny posiadał możliwość wykonywania automatycznych rozcieńczeń, zezwala na zaoferowanie analizatora podstawowego, w którym liniowość w trybie automatycznego rozcieńczenia wynosi dla WBC od 0 do 360 tys /ul a dla PLT od 0 do 3 800 tys/ul?”

Odpowiedź: . Zamawiający zezwala.

Pytanie nr 2 – dotyczy punktu 5 w tabeli Parametry jakości, Załącznik 2b do SIWZ

„Czy Zamawiający wymaga aby parametr dotyczący młodych form leukocytarnych i atypowych limfocytów był raportowany na wyniku?”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pytanie nr 3 – dotyczy rozdział III pkt. 11 SIWZ

„Czy Zamawiający dopuści by jeden z odczynników posiadał minimalny termin ważności nie krótszy niż 3 miesiące od daty dostawy?”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pytanie nr 4 – dotyczy rozdział V pkt. 3 SIWZ i par. 3 pkt. 1 wzoru umowy

„Czy Zamawiający dopuści by termin dostawy i instalacji analizatorów hematologicznych wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem wynosił 21 dni od daty podpisania umowy?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5, dotyczy: dotyczy udostępnionego SIWZ

„Na stronie internetowej Szpitala zostało udostępnione SIWZ w formie skanu w pdf. Zwracamy się z prośbą o udostępnienie SIWZ w wersji word.”

Odpowiedź: Zamawiający zamieścił na stronie internetowej SIWZ w wersji edytowalnej w dniu 13.02.2020 r.

Zaufaj nam - będziesz pod opieką i fachową opieką!

NIP: 1132869037; REGON: 002153989

Konto: PEKAO S.A. O/Warszawa 37 1240 6074 1111 0000 4992 9164

Wpisany do KRS prowadzony przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy,

XIII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem:0000478458.

Kapitał Zakładowy 17 883 000 złotych.



PERŁA (2018)
Medycyny

ORYGINALNEJ
PRZEDSIĘBIORCZOŚCI
EDYCJA 2017



Pytanie nr 6, Dotyczy Załącznika nr 2a, Dzierżawa głównego analizatora hematologicznego oraz zakup odczynników, pkt. 3:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora o wydajności do 70 oznaczeń na godzinę?”

Odpowiedź: Tak. Wyraża zgodę.

Pytanie nr 7, Dotyczy Załącznika nr 2a, Dzierżawa głównego analizatora hematologicznego oraz zakup odczynników, pkt. 9 i Specyfikacja wymaganych parametrów granicznych dotyczących analizatora hematologicznego back-up, pkt. 6:

„Czy Zamawiający podając górne zakresy liniowości ma na myśli ich minimalne wartości jakie powinien spełniać analizator oraz czy wymaga, aby określone zakresy liniowości były otrzymywane dla pierwszego oznaczenia z próbki pierwotnej, jako jedno oznaczenie? Powyższy wymóg jest istotny m.in. ze względów ekonomicznych, zapobiega niekontrolowanemu wzrostowi kosztów morfologii. Rozcieńczenie próbki ma również wpływ na zmniejszenie wiarygodności wyniku (precyzji oraz dokładności), przy czym może dotyczyć to patologicznych próbek pacjentów, takich jak np. próbki od pacjentów onkologicznych.”

Odpowiedź: Zamawiający jasno określił parametry i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8, Dotyczy Załącznika nr 2a, Dzierżawa głównego analizatora hematologicznego oraz zakup odczynników, pkt. 10:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który dokonuje rozcieńczenia próbki poprzez automatyczne dozowanie odpowiedniej ilości rozcieńczalnika, natomiast użytkownik musi sam dodać odpowiednią ilość krwi?”

Analizator automatycznie podaje wartość parametrów przeliczając rozcieńczenie, ponieważ posiada bardzo wysokie liniowości parametrów (np. WBC do 440 tys./ μ l, PLT do 5000 tys./ μ l), dzięki czemu wykonywanie rozcieńczenia jest procesem (z doświadczenia Użytkowników) bardzo sporadycznym.”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9, Dotyczy Załącznika nr 2a, Dzierżawa głównego analizatora hematologicznego oraz zakup odczynników, pkt. 30:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie zapisu:

„(...) zapewnieni uczestnictwo (...)”, poprzez określenie jakich czynności ze strony Wykonawcy oczekuje Zamawiający, tak aby powyższy zapis był spełniony.

Jednocześnie informujemy, że jako Wykonawca umów przetargowych nie możemy dokonywać rejestracji uczestników na konferencje, zjazdy, szkolenia, którzy nie są pracownikami naszej firmy.

Jedyną formą jaką możemy zaoferować jest to, że jesteśmy płatnikiem faktury za „wydarzenie”, w którym pracownik laboratorium będzie uczestniczył, bądź oczekujemy na refakturę do zwrotu kosztów poniesionych przez pracownika laboratorium. Faktury bądź refaktury nie mogą przekroczyć rocznie, przez okres trwania umowy, wartości podanej jako wymagana w Załączniku nr 2a, pkt. 30. Prosimy również o określenie liczby pracowników rocznie bądź w okresie trwania umowy, jaką Zamawiający zamierza wysłać na konferencje, zjazdy bądź szkolenia.”

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby wykonawca opłacił fakturę za "wydarzenie" po samodzielnym zarejestrowaniu się przez pracownika naszego laboratorium. Podana suma jest całkowitą kwotą do pokrycia przez oferenta i nie zależy od ilości pracowników laboratorium, którzy skorzystają z ww. wydarzeń.

Pytanie nr 10, Dotyczy Załącznika nr 2a, Zestawienie wymaganego sprzętu komputerowego zapewniającego realizację przedmiotu zamówienia, pkt. 6:

„W celu poprawnego wyliczenia ilości tonerów i bębnow niezbędnych w okresie umowy, prosimy o określenie jaka ilość dokumentów będzie przez Zamawiającego drukowana (w okresie umowy).”

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga do każdej drukarki 2. tonery (nie startowe) oraz 1. bęben w okresie każdych 12 miesięcy użytkowania sprzętu.

Pytanie nr 11, Dotyczy Załącznika nr 2a:

„Czy Zamawiający wymaga, aby oba analizatory posiadały moduł serwisowy, który daje możliwość połączenia on-line z serwisem technicznym wykonawcy, co znacznie ułatwi nadzór nad parametrami pracy analizatora i umożliwi znacznie szybszą interwencję Inżyniera serwisu?”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 13, 14, 15:

„Czy Zamawiający wymaga, aby jeden z oferowanych analizatorów posiadał zwalidowaną metodę pomiaru płynów z jam ciała potwierdzoną dokumentem?”

Tryb pomiaru krwi pełnej z reguły ma wyższe dopuszczalne wartości tła niż dedykowany tryb pomiaru płynów, który zapewnia uzyskanie zerowej wartości tła.

Zerowa wartość tła umożliwi dokładny i wiarygodny pomiar materiału ubogokomórkowego (jak np. PMR). Dedykowany tryb pomiaru płynów z jam ciała oznacza także możliwość uzyskania parametrów istotnych diagnostycznie, prezentowanych na wyniku pacjenta i przesłanych do systemu LIS.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 4:

„W związku z faktem, że w Laboratorium materiałem badanym jest krew pełna, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że parametr „Zakres liniowości PLT >4 000 tys. / μ l” dotyczy ww. materiału badanego.”

Odpowiedź: Pkt. 4 parametrów jakości odnosi się do wartości uzyskanych z krwi pełnej.

Pytanie nr 14, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 6:

„Prosimy o doprecyzowanie „Wartości punktowanej” na zapis: „Każdy parametr w obu analizatorach 1 pkt.”

Odpowiedź: Pkt. 6 parametrów jakości odnosi się do obu analizatorów.

Pytanie nr 15, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 13:

„Czy Zamawiający wymaga, aby jeden z oferowanych analizatorów posiadał oddzielny tryb dla oznaczania płynów z jam ciała, bez dodatkowych odczynników, który zagwarantuje uzyskanie zerowych wartości tła przed właściwym pomiarem, a tym samym umożliwi wiarygodną ocenę liczby komórek w materiale ubogo komórkowym (takim jak np. płyn mózgowo-rdzeniowy)?”

Odpowiedź: Punkt jakościowy zostanie przyznany, gdy jeden z oferowanych analizatorów będzie posiadał oddzielny tryb dla oznaczania płynów z jam ciała, bez dodatkowych odczynników, który zagwarantuje uzyskanie zerowych wartości tła przed właściwym pomiarem,

Pytanie nr 16, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 14, 15:

„Czy Zamawiający wymaga, aby parametry różnicowania krwinek białych w płynach z jam ciała miały status parametrów diagnostycznych i były prezentowane na wyniku pacjenta i przesyłane do LIS? Wykorzystanie parametrów diagnostycznych z metody automatycznej umożliwi klinicyście uzyskanie wstępnych informacji na temat stanu pacjenta w bardzo krótkim czasie od pobrania materiału.”

Odpowiedź: Punkt jakościowy zostanie przyznany, gdy parametry różnicowania krwinek białych w płynach z jam ciała będą miały status parametrów diagnostycznych i będą prezentowane na wyniku pacjenta i przesyłane do LIS.

Pytanie nr 17, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 17:

„Czy Zamawiający wymaga, aby wynik weryfikacji trombocytów w torze optycznym był parametrem diagnostycznym, raportowanym do LIS i prezentowanym na wyniku pacjenta?”

Odpowiedź: Zamawiający przez ww. punkt rozumie, aby wynik był parametrem diagnostycznym, raportowanym do LIS i prezentowanym na wyniku pacjenta.

Pytanie nr 18, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 18:

„Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający poprzez zapis: „Możliwość weryfikacji trombocytów w torze metodą fluorescencji przepływowej (dla obu analizatorów)”, ma na myśli dodatkową metodę oznaczania trombocytów z wykorzystaniem dodatkowego odczynnika czy też różnicowanie białych krwinek WBC metodą fluorescencyjnej cytometrii przepływowej?”

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli możliwość oznaczania ilości trombocytów metodą fluorescencji przepływowej (dla obu analizatorów).

Pytanie nr 19, Dotyczy Załącznika nr 2b, Parametry jakości odnoszą się do analizatora głównego i zastępczego), pkt. 22:

„Czy Zamawiający przez sformułowanie „Wyniki kontroli z pkt 21 wysyłane on-line w czasie rzeczywistym (oba analizatory)” rozumie i wymaga, aby wyniki kontroli były wysyłane bezpośrednio z analizatora, na którym Zamawiający wykonuje kontrolę codzienną, automatycznie i bezpośrednio po jej wykonaniu, bez konieczności zgrywania wyników kontroli z określonego okresu na zewnętrzny nośnik (pendrive) i wgrywania na inny komputer w celu przesyłania do producenta?”

Odpowiedź: Zamawiający w ww. określeniu rozumnie wyniki kontroli, które są wysyłane w tym samym czasie, w którym Zamawiający wykonuje kontrolę codzienną i nie ma konieczności zgrywania wyników kontroli z określonego okresu na zewnętrzny nośnik, wgrywania na innym komputerze i przesyłania do producenta.

Pytanie nr 20, Dotyczy zapisów SIWZ, III. Opis przedmiotu zamówienia, pkt 11 i Załącznika nr 1 do SIWZ:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego ?

Jeżeli tak prosimy o modyfikacje w pkt. III.11 SIWZ oraz pkt. 4 Załącznika nr 1 do SIWZ poprzez dodanie zwrotu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie www...”.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza taki produkt. Zamawiający zmodyfikował zapis w załączniku nr 1 do SIWZ na następujący: „4. Termin ważności produktów do użycia wynosi min. 6 m-cy od daty dostawy asortymentu (z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego.)

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający zamieszcza pytania wraz z udzielonymi odpowiedziami i wyjaśnieniami na stronie internetowej: www.grochowski.waw.pl

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający zmieniony załącznik nr 1 i 2b do SIWZ zamieszcza na stronie internetowej: www.grochowski.waw.pl

PREZES ZARZĄDU

Witold Bromboszcz, MBA